# ⑲ 日本国特許庁(JP)

11) 特許出願立表

# ⑫ 公 表 特 許 公 報 (A)

 $\Psi 3 - 505535$ 

❸公表 平成3年(1991)12月5日

⑤Int.Cl. <sup>5</sup>
A 61 L 27/00

識別記号

庁内整理番号 7038-4C 審 査 請 求 未請求 子備審査請求 有

部門(区分) 1(2)

(全 8 頁)

60発明の名称

補強型生体機能材料用重合体フィルム

Z

②特 願 平1-506539

❸②出 願 平1(1989)6月12日

❷翻訳文提出日 平2(1990)12月27日

❷国際出願 PCT/FI89/00105

図国際公開番号 WO90/00410

**國国際公開日 平2(1990)1月25日** 

優先権主張

201988年7月5日30フインランド(FI)30883197

@発明者 トルマラ、ベルツテイ

フインランド国 エスエフー33710 タンベレ、ルネベルギンカツ

3 エー

**2**夕発 明 者 ヴアイニオンパア、セッボ

フインランド国 エスエフー00320 ヘルシンキ、オラビヒラヤン

チエ 21-27 ピー 12

勿出 願 人 ピオコン オーワイ

フインランド国 エスエフー33710 タンペレ、ルネベルギンカツ

3 エー

個代 理 人 弁理士 滝野 秀雄 外1名

**⑧指** 定 国

AT(広域特許), BE(広域特許), CH(広域特許), DE(広域特許), FI, FR(広域特許), GB(広域特許), IT(広域特許), JP, LU(広域特許), NL(広域特許), SE(広域特許), US

### 特許請求の範囲

- (1) 少なくとも一部が吸収性および (または) 可溶性の配向された 構造補強要素で補強されていることを特徴とする吸収性および ( または) 可溶性の重合体フィルム。
- ② 配向された構造補強要素が、配向された分子連鎖もしくはその 部分、配向された結晶薄層、球晶、フィブリルもしくはその部分 または対応する形態学上の構造要素である請求の範囲第1項記載 のフィルム。
- (3) 配向された構造補強要素が、繊維、フィラメント、フィルム、ファイバー、糸、コード、不機構造物、網織物、網、ニットもしくは機物または対応する物である請求の範囲第1項または第2項記載のフィルム。
- (4) フィルムの少なくとも一部が多孔性である請求の範囲第1項乃 至第3項のいずれか記載のフィルム。
- (5) フィルムの最大厚さが2000μm である請求の範囲第1項乃 至第4項のいずれか記載のフィルム。
- (6) フィルムの少なくとも一部が、次の吸収性および(または)可溶性重合体:ポリグリコリド(PGA)、ポリラクチド(PLLA、PDLLAのような)、グリコリド/ラクチド共重合体(PGA/PLA)、グリコリド/トリメチレンカーボネート共重合体(PGA/TMC)、ポリーβーヒドロキシ階酸(PHBA)、ポリーβーヒドロキシブロピオン酸(PHPA)、ポリーδーヒドロキシ吉草酸(PHVA)、PHBA/PHVA共重合体、ポリーpージオキサン(PDS)、ポリー1、4ージオキサノンー2、5ージオン、ポリエステルアミド(PBA)、ポリーαーカブロラクトン、ポリーδーバレロラクトン、ポリカーボネート、

シュウ酸のポリエステル、グリコールエステル、ジヒドロピラン 重合体、ポリエーテルエステル、シアノーアクリレートまたはキ チン重合体の少なくとも1つで製造されている請求の範囲第1項 乃至第5項のいずれか記載のフィルム。

- (7) フィルムの少なくとも一部が配向された構造補強要素で補強されており、該構造物補強要素は次の重合体:ボリグリコリド (PGA), ポリラクチド(PLLA, PDLLAのような)、グリコリドグラクチド共重合体(PGA/PLA)、グリコリド/トリメチレンカーボネート共重合体(PGA/TMC)、ボリーβーヒドロキシ階酸(PHBA), ボリーβーヒドロキシでロピオン酸(PHPA), ボリーβーヒドロキシ階酸(PHVA). PHBA/PHVA共重合体、ボリーpージオキサン(PDS)、ボリー1, 4ージオキサノン~2,5ージオン,ボリエステルアミド(PBA),ボリーεーカブロラクトン,ボリニ6ーバレロラクトン,ボリカーボネート,シュウ酸のポリエステル,グリコールエステル,ジヒドロピラン置合体、ボリエーテルエステル,シフノーアクリレートまたはキチン重合体の少なくとも1つから成る静求の範囲第1項乃至第6項のいずれか記載のフィルム。
- (8) フィルムが、抗生物質、成長ホルモン、薬剤等の生理活性化学 薬品 (biofunctional chemical) 、化学療法物質を含有する請求 の新開第1項乃至第7項のいずれか記載のフィルム。
- (9) フィルムおよび(または)構造補強要素が2軸方向に配向されている請求の範囲第1項乃至第8項のいずれか記載のフィルム。
- 60 請求の範囲第1項乃至第9項のいずれか記載のフィルムの製造方法であって、材料の構造補強要素を少なくとも部分的に、材料の流動によりおよび(または)機械的変形により、または吸収性および(または)可溶性の繊維、フィルムファイバーによりもし

くはこれらのものか。 構造物により連続的または非連続的なマトリックスを構強することにより、配向させることを特徴とする製造方法。

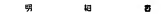
- 60 生体組織もしくは器官またはこれらの部分の支持またはこれら を相互に結合するための請求の範囲第1項乃至第10項のいずれ か記載のフィルムの利用。
- 63 生体組織もくしは器官またはこれらの部分を互に分離するため の請求の範囲第1項乃至第10項のいずれかに記載のフィルムの 利用
- は 歯根膜の韧帯および(または)セメント質組織の管理成長を保護するための請求の範囲第12項記載のフィルムの利用。

en, J.Clin. Periodontol., <u>7</u> (1980) 394; T.Karring, F.Isid ol, S.Nywan and J.Lindbe, J.Clin. Periodontol., <u>12</u> (1985) 51) .

セメント質および歯根膜の韧帯をつくる細胞の成長は遅いので、通常は歯茎組織および上皮より先に感染した歯根表面には成長しない。しかしながら、導入組織再生の研究によれば、歯根の表面をその治療中他の組織から分離しておくと、セメント質をつくる細胞が歯根の表面に成長しうることがわかった(S. Nyman, J. Gottlow, T. Karring and J. Lindhe, J. Clin. Periodontol., 9 (1982) 275)。

外科的使用に際し、歯茎結合組織と歯根間の保護層として作用する生安定フィルムが知られている。このようなフィルムは歯根の患部に保護空間を形成する。この空間内では歯根膜の韧帯の残存細胞が歯根の表面を選択的に被覆する。例えばゴアーテックス(Gore-Tex)はこのような生安定フィルム材料である。これはポリテトラフルオロエチレン(PTFE)フィルムであって、PTFE結節と抜結節を相互に結合する微小フィブリル(fine fibrils)とから成る。しかし、このような生安定フィルムまたは膜は歯根の治療が終った後、手術により除去しなければならない。除去手術は通常最初の手術から1~3ヶ月後にしなければならない。これは患者にとって可成りの経済的負担であり、他のリスク(例えば感染)を伴うことを意味する。

歯根上にセメント質と歯根膜の韧帯をつくる細胞の成長を保護する理想的なフィルムまたは膜は、吸収性および(または)可溶性(生分解性)のフィルムまたは膜であって、治療を妨げるような組織反応を引き起すことなく、生体細胞の物質代謝および(または)溶解により消化されるものである。



### 補強型生体機能材料用重合体フィルム

本発明は、吸収性および(または)可溶性の重合体フィルムに 関する。

フィルム (または腰) のような重合体製の生体機能材料 (bigg aterials) は種々の外科処理に適用可能である。多孔性または非 多孔性の重合体フィルムは、例えば手術した内部器官の周囲に支 持フィルムを組織接着剤により固定しまたは疑合することにより、 手術または損傷を受けた組織、器官またはそれらの部分を外部か ら支持するのに適用される。多孔性または非多孔性のフィルムは また炎症を起した組織、器官またはその部分を周囲から分離して 感染が拡がるのを阻止するのにも使用される。分離フィルムはま た細胞組織を互に分離し、同時に細胞成長をコントロールするの にも適用される。典型的な適用例は重合体フィルムを使用して怒 染により外科的に清浄にした歯根を歯茎の結合組織および上皮か ら分離することである。すると、歯根膜の靭帯とセメント質組織 が治療中の歯根の表面で冠状方向に成長して、歯が再固定される。 このようにして歯根膜構造が再成される (J.Gottlow, S.Nyman. J. Lindhe, T. Karring and J. Wennstrom, J. Clin. Periodontol.. 13 (1986) 204)。歯根膜の外科手術後、歯根表面を被覆する細胞 組織には4つのタイプがある。非コントロール時には、最初に上 皮が歯根表面に沿って成長し、歯の再固定を妨げる。また、歯茎 の結合組織が歯根表面で固定することも可能である。しかし、セ メント質または歯根膜の靭帯がないと、固定は弱く、固定がくづ れることになる ( S.Nyman, T.Karring, J.Lindhe, and S.Plant

バイオ材料の専門家の間では、組織、器官またはそれらの部分 を互いに分離しまたは手術もしくは損傷を受けた組織、器官また はそれらの部分を外部表面から支持するために、溶融成形法また は溶液蒸発法により製造した吸収性フィルムを使用することが知 られている。

したがって、ポリラクチドのクロロホルム溶液から蒸発法により製造したポリラクチドフィルムを使用して、歯根の治療表面を歯茎結合組織と上皮とから分離することが知られている。このような場合、歯根膜の韧帯とセメント質組織はポリラクチドフィルムの保護の下に冠状方向に成長し、新たな結合組織の固定が行われる(I. Magnusson, C. Batich and B. R. Collins, J. Periodontol., January, 1988. P. 1)。しかし、このような重合体フィルムはその機械的強度(典型的引っ張り強度40~60MPa)が弱い。そのために外科的使用に供するのは実際には困難である。このような困難とは、例えば:

機械的に弱いフィルムは、外科手術の際に生体組織に埋設するときに容易に破れるか避けてしまう。他方、外科医が手術の際にフィルムの破損を確実に避けたいときには、厚いフィルム(典型的な厚さ50~500μm)を使用しなければならない。このようなフィルムは堅いから、歯根の表面に固く固定するのは困難である。一方、このようなフィルムがあると、組織中に可成りの量の異物質が存在することになるから、異常体内反応(foreign body reaction)を起こし、少なくとも一部は治療を遅延、妨害または阻止するおそれがある。

 やすく切断するからである。これにより、フィルムが破損し、 手術の際に縫合が鍵むおそれがある。

溶融成形法または溶液蒸発法で製造した吸収性重合体フィルムの機械的強度特性が弱い主要な原因は、溶融物の固化または溶液蒸発法により関することである。従って、溶融成形法または溶液蒸発法により製造した部分結晶状の吸収性フィルムは、典型的に褶曲分子鎖薄層(folded aolecular chain lamellae)(厚さ100~300人、電約1μm)を形成し、これは無定形重合体で囲まれている。一方、この薄層はモザイクー様の褶曲連鎖ブロック(幅数百人)で形成されている。該薄層は結合して典型的にはリボンー様の構造をなし、結晶核から成長して三次元の球ー様の球晶構造となる。球晶構造の重合体材料は通常重合体の連鎖がある特定の方向に配向されることはないから、このような重合体材料の強度特性は弱いものである(例えば典型的引っ張り強度20~60MPa)。

本発明においては、予期せぬことながら、独立請求項の特徴部分に記載した如く、吸収性および(または)可溶性のフィルム(または限)を、少なくとも部分的に吸収性および(または)可溶性の配向した構造要素で補強すると、新規の強くかつ丈夫な吸收性および(または)可溶性のフィルムを製造することができる、該フィルムは組織、器官またはその部分を支持または結合しおよび(または)これらを互に分離するのに使用する既如の材料よりも使いやすいことが見出された。このようなフィルムは、例えば歯視表面の分離フィルムとして歯根膜の韧帯とセメント質組織の管理成長を保護するのに使用することができる。

ここで、配向構造要素とは、少なくとも部分的に配向された重 合体分子鎖、それらの部分、配向された結晶状薄層、球晶または それらの部分、フィブリーなど、形態学上の構造 - 要素またはそれらの部分および繊維、フィルラメント、フィルム - ファイバー、糸、くみひも、不機構造物、網織物、網、ニットまたは織物構造物または対応する繊維構成物を意味する。

また、本発明では、方法に関する独立請求項の特徴部分で述べているように、少なくとも部分的に配向された吸収性フィルムを製造する方法を記載しており、该配向吸収フィルムは、材料中の構造補強要素の少なくとも一部を核材料の流動によりおよび(または)関機は的変形により、あるいは吸収性および(または)可能性被雑、フィルムーファイバーまたはこれらのものから成る構造性被雑、フィルムーファイバーまたはこれらのものから成る構造でできた連続的または非連続的なマトリックスを補強することにより、所望の方向に配向させて製造される。フィラメント、フィブリル、糸、不機構造体、網機物と網、ニットまたは機物構成物などの材料も使用することができる。

さらに、本発明では、本発明によるフィルムを外科用移植材(surgical implants)として組織および(または)器官および(または)その部分を互に分離しまたは支持するのに使用することについても記載している。

以下、本発明を次の記述により詳細に説明する。添付図面について参照すると、

第1a図は一団の薄層のフィブリル構造への変換を示し、

第1 b 図はミクロフィブリル内および該フィブリル間の分子構造を示し、

第1c図はフィブリル化重合体の構造を模式的に示し、

第 2 図はフィブリル化構造にみられる構造単位を模式的に示し、 第 3 図は本発明によるフィルムの一実施例を示す断面図であり、

第4図は実施例で用いた試験方法の説明図である。

球晶状重合体システムの配向およびフィブリル化の方法は、無可塑性繊維の製造に関連して深く研究されて来た。例えば、米国特許第3161709号には、3相延伸プロセス(three phases drawing process)により溶融成形したポリプロピレンフィラメントを高機械的強度をもつ繊維に変換する発明が記載されている。フィブリル化のメカニズムの主な特徴の一つは次のとおりであ

る (C.L.Choy et al. Polym. Eng. Sci., 23 1983, P.910 ) . 半結晶状重合体を延伸すると、結晶薄層中の分子鎖はその延伸方 向に速やかに整列する。同時に球晶は延伸されて遂には崩壊する。 結晶ブロックは薄層から引きはがされて連鎖の部分褶曲から生じ た結合 - 分子 (tie-molecules)により緊張状態で結合される。無 定形領域と結晶領域が交互になって緊張した結合一分子と共にそ の延伸方向に整列した長く薄い(約100A幅)ミクロフィブリ ルを形成する。フィブリル内の結合一分子は結合プロック間の内 部衷面に形成されるから、これらは主にミクロフィブリルの境界 の外側に位置する。最初に等方性材料中では異なる薄層を結合し ていた結合-分子は今や異なるミクロフィブリルを結合している。 つまり、それらは隣接するミクロフィブリル間の境界層に位置す る内部フィブリルの結合 - 分子となったわけである。第1.a 図は 延伸によって一団の薄層がフィブリル構造(一団のミクロフィブ リルから成るフィブリル)に変換する説明図であり、第1b図は ミクロフィブリル内および該フィブリル間の分子構造の説明図で ある。第1c図はフィブリル化重合体の構造の説明図である。本 図は長さ数ミクロンの幾つかのミクロフィブリルから成るフィブ リルの集り(その一つは明瞭にするため灰色にしてある)を示す。

フィブリル構造は比較的低い延伸比 A (ここで、 A = 試料の延伸後の長さ/試料の延伸前の長さ)をもつ。例えば、 H D - ポリ

エチレンは A 値 8 で明らかにフィブリル化され、同様にポリアセタール (POM) は A 値 3 である。

フィブリル化構造物の延伸をさらに続けると(この段階のプロセスはしばしば超ー配向と称する)、フィブリル化構造はフィブリルのずり変位によって変形し、伸長された内部フィブリルの結合 - 分子の容積フラクションが増加する。延伸を高温で行なうと、完全に整列した結合 - 分子が結晶化されて、結晶プロックを結合する軸方向の結晶状プリッジを形成する。

フィブリル化構造のすぐれた強度と弾性率の値は、重合体分子 と分子セグメントがその延伸方向に (ミクロフィブリルの長軸方 向に)強く配向されていることに基づく。

第2図は、重合体繊維のフィブリル化構造およびさおや管などの巨視的なフィブリル化重合体試料の構造にみられる構造単位を模式的に示したものである。すなわち、相互に無定形物質により分離された結晶ブロック(例えば、フリーの重合体連慎、連鎖端、および分子褶曲)、結晶ブロックを互に結合する結合一分子(結合一分子の量と厚さは延伸比入の増加と共に増加する)および結晶ブロック間の結晶状ブリッジである。ブリッジは、結合一分子が配向され、これらを集合してブリッジとなるときに、延伸の際に形成される(C.L.Choy et al, J.Polys. Sci..Polys. Phys.Bd..19 1981、P.335-352)。配向構造にはその配向方向に重合体連模の原子間の強い共有結合が多量に含まれているので、このような材料は、その配向方向に非配向材料よりも可成り高い強度をもつ。

第1図と第2図に示した配向フィブリル化構造は、いわゆる自然延伸比よく8で進展する。延伸を高温での超配向のようにこの後でも統行すると、結晶状ブリッジの量が非常に増大して、極端

な場合、ブリッジおよび 特品プロックが連続的な結晶構造を形成する。結合 - 分子とブリッジの効果はしばしば類似しており、したがってこれらを正確に区別するのは困難である。

配向およびフィブリル化はいくつかの方法により実験的に特徴づけられている。配向関数「c、これはX線回折により測定されるものであるが、結晶相の分子質の配向を特徴づける。一般に自然延伸比(よく6)で得られる「cは最大1である。結晶構造の重合体材料は「c<<1を示す。

偏光顕微鏡で測定される複屈折(△)は、分子類中の分子配向の量を示す。一般にこれは自然延伸比(↓ < 6)では強くなる。 従って、超配向ではより設慢になる。これは結晶相中の分子類が 自然延伸比のときにはその延伸方向に配向され、連続的にさらに 高い延伸比にすると、無定形相に分子が配向することを示す(C. L.Choy et al. Polye. Eng. Sci., 23 1983, P.910-922)。

単一配向に配向したフィルムに典型的なことは、その配向方向に直交する方向の強度特性がその配向方向に比べて弱いことである。從って、本発明の好ましい態様では、フィルムの配向をその面方向に対して2軸性に形成することであり、心圧延および/または延伸によって厚いフィルムをロール間で薄くすることにより、または心フィルムを同時に2方向(通常互に直交する方向)に延伸することにより行う。二次元配向により、フィルムの面において異なる方向に配向された補強構造要素がつくられる。これはまたフィルムの直交方向における強度特性を改善する。

本発明のフィルムの製造には他の配向方法も適用できる。例えば溶融した重合体を急速流動状態で結晶化させ、少なくとも部分的にその流動方向で凍結して固定フィルムとし、これを補強する方法である。

フィルムは有孔でなくとも有孔であってもよく、(4) 重合体製造技術で既知の方法、例えば気体または易蒸発性溶媒などの異なる添加物を加える方法、(4)フィルムを主に繊維状構造ユニットで形成する方法または(4)フィルム穿孔方法(フィルムに孔をあける)によりつくることができる。

表 1 吸収性および (または) 可溶性重合体

# 重合体

ポリグリコリド (PGA)

# グリコリドの共重合体:

グリコリド/Lーラクチド共重合体 (PGA/PLLA) グリコリド/トリメチレンカーボネート共重合体 (PGA/TMC)

ポリラクチド (PLA)

# PLAの立体共重合体:

ポリーレーラクチド (P L L A) ポリー D L ーラクチド (P D L L A) レーラクチド/ D L ーラクチド共賃合体

# PLAの共重合体:

ラクチド/テトラメチレングリコリド共重合体 ラクチド/トリメチレンカーボネート共重合体 ラクチド/よーパレロラクトン共重合体 ラクチド/よーカプロラクトン共重合体

上記の方法のほか、補強構造要素が重合体マトリックス中にそ の変形中につくり出される場合には、先に製造した補強要素を用 いて本発明のフィルムを補強することも可能である。典型的な構 遺要素には、吸収性および (または) 可溶性の繊維、フィラメン ト、フィブリル、フィルム・ファイバー、糸、コード、不機構造 物、ウェブおよび網織物、ニット、織物構造物またはこれらに相 当する物がある。これらの場合、吸収性および(または)可溶性 のフィルムは輝々の異なる方法で製造できる。例えば、捕強繊維 またはその対応品とマトリックス重合体を形成するフィルムとを 加熱加圧により圧縮すると、該繊維または対応する構造体で捕強 されたフィルムが得られる。また、繊維を重合体溶液に浸漬して、 溶媒を少なくとも部分的に蒸発させ、繊維を加圧およびできれば 加熱して繊維補強フィルムを製造することもできる。また、繊維 構造物を少なくとも部分的に溶融して、該材料を少なくとも部分 的に圧縮して自己補強型フィルムとすることもできる。上記のフ ィルムはすべて、強くかつ配向された構造要素の故に非配向フィ ルムよりも一層良好な強さ (toughness)と機械的特性を有する。

無定形の吸収性および(または)可溶性重合体を配向しても部分的に結晶化したフィルムに比べて強度はそれ程大きくならない。しかしながら、無定形フィルムを機械的に変形すると、その変形方向の強さが増大する。これは分子镇がその場合にも配向されるためである。しかし、本発明の実施例で示すように、無定形吸収性フィルムを吸収性フィルムまたは対応する構造体で補強したときは、とくに強い補強効果が得られる。

表 1 は本発明のフィルム製造に原料(配向構造要素およびフィ ルムマトリックスのいずれも可)として使用できる吸収性および (または)可溶性の重合体を示す。

ポリデプシペプチド

P L A / ポリエチレンオキサイド共重合体 非対称 3 . 6 - 覆換 ポリー 1 . 4 - ジオキサンー

2. 5 - ジオン

ポリーβ-ヒドロキシブチレート (PHBA) PHBA/δ-ヒドロキシパレレート共重合体

(PHBA/HVA)

ポリーβーヒドロキシプロピオネート (PHPA)

ポリーP-ジオキサン (PDS)

ポリーォーバレロラクトン

ボリーモーカブロラクトン

メチルメタクリレート-N-ピニルピロリドン共重合体

ポリエステルアミド

シュウ酸のポリエステル

ポリジヒドロピラン

ポリアルキルー2ーシアノアクリレート

ポリウレタン (P U)

ポリビニルアルコール (PVA)

ポリペプチド

ポリーβーリンゴ酸 (PMLA)

ポリー8-アルカン酸

ポリピニルアルコール(PVA)

ポリエチレンオキサイド (PEO)

キチン重合体

(参考文献: S. Vainionpāā, P. Rokkanen and P. Törmälä, Proar.

自明であるが、表1以外の吸収性および(または)可溶性重合

体も本発明によるフィルムの製造に使用することができる。

本発明のフィルムまたはその一部を構成する構造のなかに、種々の生理活性添加剤、例えば抗生物質、成長ホルモン、薬剤、止血性化学物質および(または)歯の治療に有効な治療成分を含ませることができる。

また、本発明のフィルムを生安定繊維、繊維構造物、フィルム 等の他の物質と組み合わせおよび(または)結合して、種々の異 なる外科手術において所望の効果を得るようにすることもできる。 一つの好ましい態様として、本発明のフィルムは、非多孔性の 外部表面と、少なくとも部分的に多数の閉鎖孔(closed porosity)

外部表面と、少なくとも部分的に多数の閉鎖孔(closed porosity)をもつ中間層とからつくられる(第3図)。かかるフィルムは、可提性で機械的に強く、フィルム内部の孔は少なくとも一部に抗生物質、薬剤、成長ホルモン、止血性添加物、化学原法物質等の生理活性物質が充塡され、これはフィルムから周囲の組織に吸収がコントロールされる。

以下、本発明を実施例により説明するが、これらに限定される ものではない。

#### 実施例 1

٠.,

تو

単軸スクリュー押出機(a single screw extruder)(スクリュー直径 2 5 ma)を用いて、吸収性および可溶性重合と重合体混合物とから平らなフィルムをスロットーダイ(スロット幅 2 0 ma.高さ 0.4 ma)を使用することにより製造した。このフィルムを窒素気流中で冷却し、向加熱ロール間で厚さ 2 μm ~ 4 0 μm に圧延し、または向数フィルムを同時にフィルムの製造方向に直交して延伸することにより 2 軸配向した。圧延温度および延伸温度はガラス転移温度よりも高くかつ材料および材料混合物の融点よりも低い温度で行った。変形度は延伸出1.5~4の間であった。吸

### 配向フィルムの引き裂き強度/フィルムの厚さ

非配向フィルムの引き裂き強度/フィルムの厚さ

表 2 には、調べた材料、配向フィルムの厚さ、比引っ張り強度 および比引き裂き強度が示してある。

妻 2 は配向フィルムの引っ張りおよび引き裂き強度が非配向フィルムのそれよりもすぐれていることを示す。

### 実施例 2

表2のPGA、PGA/PLLA、PGA/TMC、PLLAおよびPDS重合体を使用していわゆるブローーフィルム法(blow-film technique)により、材料を単軸スクリュー押出機により溶融し、これを加圧して環状のダイを通して管状(直径 60 mm、壁の厚さ 0.4 mm)に成形し、材料を该材料の固化時に内部から加圧(internal over-pressure)して材料を 2 軸方向に配向(配向フィルムの厚さ 40 μ~80 μm) することによって配向吸収フィルムを製造した。

配向フィルムの比引き裂き強度は約3倍であった。

### 宝饰图 3

くみひもに編んだ吸収性繊維または鍵合系(厚さ 2 0 μ m ~ 4 0 0 μ m ) を平機り状の粗い織物にした。この機物を細かく切って(2 0 mm×8 0 mm)、その細片を吸収性および(または)可溶性重合体の溶融または溶液蒸発法により製造した吸収性および(または)可溶性フィルムと一緒に圧縮した。圧縮中、圧力(8 0 MPa)をかけ、加熱(もし必要であれば)した。圧縮条件は、フィルム材料が軟化しおよび(または)溶融して機機を溜らすように選択した。繊維補強フィルム(厚さ 3 0~2 0 0 0 μ m )の比引っ張り強度を測定し、非補強マトリックス重合体フィルム(実施例1 による)と比較した。 表 3 には、試験したマトリックス重

収性および(または)可由性材料でつくった配向フィルムを及2に掲げた。配向フィルムと対応する非配向フィルムの引っ張り強度を比較した。これをベースにして配向フィルムの比引っ張り強度を決定した(R.T.S. =配向フィルムの配向方向での引っ張り強度/非配向フィルムの引っ張り強度)。

表 2 配向フィルムの比引っ張り強度および比引き裂き強度 配向フィルム 配向7484の厚さ (μα) R.T.S R.Tr.S.

4 2 0 4 0 2 0	6 5. 4 3 6	3 3 2 4
4 0 2 0	3	2
2 0	_	
	6	4
6 0	2	1. 5
5 0	3	2
5 0	2	1. 6
6 0	3	2
4 0	2	1. 5
	5 0	5 0 2 6 0 3

マルチフィラメント製罐合糸(デキソン(Dexon®)、サイズ 0 (USP)、製造社Davis & Geck、Gosport . 英国)の引き裂き効果をその配向および非配向フィルムについて調べるため、該フィルムに端から 1 0 mのところに針で小孔をあけ、この小孔に縫合糸を通し、これを結んで輪をつくり、この縫合糸の輪をフィルムから引き裂いて抜いた(第4図)。

配向フィルムの比引き裂き強度(R.fr.S)は次式で定義される。 R.fr.S=

合体、補強繊維および配向フィルムの比引っ張り強度 (R.I.S)を示した。

補強および非補強型フィルムの引き裂き強度を実施例1の方法に従って測定した。PHBAおよびPHBA/HVA機雑で繊維補強を行なったものは、繊維-補強フィルムの比引き裂き強度が8~20であった。PGA/PLLA.PLLAおよびPDS繊維で補強した吸収性フィルムの場合には、フィルム全体が破れる前に引き裂きを行っている縫合糸が切れた。

実施例3の測定結果は、補強フィルムの引っ張りおよび引き裂き強度が非補強フィルムよりもすぐれていることを示す。

# 表 3 機構 (収性および (または) 可溶性フィルム の構造成分と比引っ張り強度 (R.T.S.)

719772			
重合体	磁锥捕強	R.T.S.	
PDS	PGA	8	
PDS	PGA/THC	6	
PDS	PGA/PLLA	8	
PDS	PLLA	4	
PDS	PHBA	2	
POS	PHBA/HVA	1.5	
PDS	キチン繊維	6	
PDLLA	PGA	12	
PDLLA	PGA/TMC	. 8	
PDLLA	PGA/PLLA	10	
PDLLA	PLLA	6	
PDLLA	PHBA	4	
POLLA	PHBA/HVA	3	
PDLLA	PDS	1.5	
PLLA	PGA	14	
PLLA	PGA/THC	6	
PVA	PGA	20	
PVA	PGA/TMC	14	
PVA	PGA/PLLA	15	
PVA	PLLA	10	
PVA	PHBA	8	
PVA	PHBA/HVA	6	
PVA	PDS	8	
PVA	キチン繊維	6	
PGA/TMC	PGA	4	

織フェルトを形成した。このフェルトを機械的に圧縮(圧力 8 0 MPa ) してタイトフィルム(または膜)(厚さ約 1 0 0 μ m ) に成形し、これらを加熱板により片面を溶融した。この補強フィルムの全面的に溶融した非配向の対応するフィルムに対する比引っ張り強度は 1.5 ~ 3 であり、比引き裂き強度は 4 ~ 7 であった。実施例 6

実施例 5 の P G A - . P C A / P L L A - および P L L A - 機 報を微粉砕した P D L L A - 粉末 (粒子径約 1 μ m ) に対して各 1 0 重量 % となるように混合することにより一緒にして、繊維粉 末混合物を 1 5 0 ℃で圧縮することにより多孔性の不織フィルム をつくった。ここで、 P L L A は結合材として作用し非連続的マ トリックスを形成する。これらのフィルムの全面的に溶解した対 応するフィルムに対する比引っ張り強度と比引き裂き強度は 2 と 8 の間にあった。

### 夹烧例 4

吸収性繊維とモノフィラメント複合糸でくみひもにした複合糸を用いて、針編み(knitting)によりコットンニットタイプのメリヤス(knit fabric )を製造した。このメリヤスの片面を熱した鉄板に押しつけて他の面が溶赴しないで残るようにして溶散した。このようにして製造した自己補強型吸収性フィルムの出引っ張り強度と比引き裂き強度を測定して非配向の溶融ー成形により、環道した対応するフィルムのそれと比較した。後者のフィルムは、記述メリヤスを2つの加熱鉄板の間に挟んで全面的に溶融することにより製造した。試験した材料を表4に示した。自己補強型フィルムの比引っ張り強度と比引き裂き強度を表4に示した。

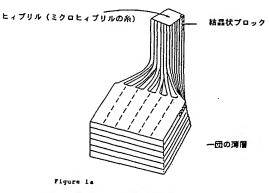
表 4 自己補強型吸収性フィルムの性質

<b>繊維材料</b>	糸の厚さ (USP)	フィルム のR.t.S	フィルム のR.Tr.S.
PGA (Bexon)	3-0	6	:
PGA/THC(Maxon)	1	4	20
PGA/PLLA(Vicryl)	0	5	
PLLA	1	3	12
PDS	1	3	8

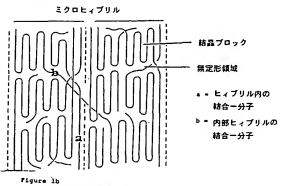
(\* 引き裂き用の糸はフィルムの破損前に切れた)

### 実施例 5

P G A - . P G A / P L L A . P L L A - および P D L L A - 繊維 (厚さ 1 0 ~ 8 0 μ m ) を長さ 2 0 m の片に切断した。切断した繊維を吸引して孔あき表面上に集めて厚さ約 2 0 0 μ m の不



薄層構造のヒィブリル構造への変換



ミクロヒィブリルの構造

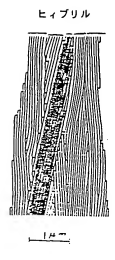
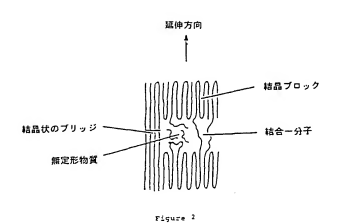


Figure 1c





非多孔性表面 多孔性コア 非多孔性表面

Figure 3.

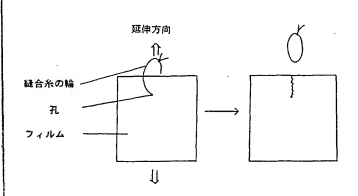


Figure 4.

# 国際調査報告

L.CLABBISICATION OF ANBJECT WATTS R (A several classification company ages, models and * According to international Found Classification (IFC) of to cold foounds Classification and IFC (				
	I L 27/00	-		
	# #4ARCHID			
	Marries Document	numer Bourston 1		
****		Cleantenan Sympos		
TPC	4 A 61 L: A 61 F			
		<u> </u>		
	Documentum Secretor come t	ner Mannen Degrammeren		
	to the Literal that made Decembers.	ero Inchesed in the Florid Searthed *		
36,	NO, DK, FI classes as abov	•-		
	UMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT.			
****	Citation of Document, 10 was anaccess, major app	reprise, of the returned because 4	Reference to Claim No. 11	
	!			
x	EP, AZ, O 146 398 (SOUTHE	RN RESEARCH	1-10	
	INSTITUTE)		1	
	26 June 1985		l .	
	see pages 20-21		i	
	4 JP, 60153868		ł	
	US, 4655777		•	
A	US, A, 4 731 074 (EDUARD	O M POUSSEAU ST ALL	1.10	
^	15 March 1988	P.H. KUUSSEAU EI AL)	1-10	
	15		ĺ	
A	EP. Al. O 204 931 (MATERI	ALS CONSULTANTS	1-10	
	OY)		1	
	17 December 1986		1	
A	Dislan Information forming	P:1- 155	1-10	
•	Dialog Information Servic	Dielog accession	1-10	
	na. 04562985, Pil		i	
	"Comperison of po		i	
	(dG-dC9-conformat	ions in oriented	i	
	films and in solu	tion", Proc Natl	Ī	
	Acad Sci U S A Ja	n 1982, 79(1)	l	
•	p 26-30	/	ł	
			<u> </u>	
	of emogeness of other parameters of	* who welders transport of the state of the	to marriage Alley done of war the separation but	
- ::	towards to go by bourness cannot be the the section to unit	and it individue the tenthing		
	new party-norm but published on or other the promised in	T describes of perfectly retrieved to terminal to consistent and the terminal perfectly retrieved to	10: Pa district arrows	
٠. =	company which may throw plusts an proper classical or with as paint to receptan the description case of dropless steen or wher opening recogn (so constitut)			
_ =	then or area special special for speciality	destinated of towards are and conseq to the constant as parties and the constant of towards		
-	of freeze	partitions in companion brief in		
~ ==	to grow has maken's time distinged.	"1" SECUREM MEMBER OF the same of		
	DESCRIPTION			
	o Actual Compressor of the Improvement Sourch	Over or blacking of plan between the	eren Reyers	
100	9 09 14	1989 -10- 0 2		
	9-09-14	Secretary of Assessed Officer		
-	um brentund winning	Hans Christer Jaco		

PCT/F189/00105

Cases at Desirate, was recover, what agreement, of the formal territory	-
Repre Abstracts, abstract No 7721808L, Shettigar U R: "Collagen file for burn wounds dressings reconstitu- ted from animal intestines", Artificial Organs 6, No J. Aug 1981, p 236-60	1-10
Chemical Abstracts, Vol 108 (1988), abstract No 1564)Zb, Nakamura, T, Adv. Blomater., 7(Blomater.Clin. Appl.), 739-64, 1987	1-10
	Repra Abstracts, abstract No 7721808L, Shettigar U R: "Collagen file for burn wounds dressings reconstitu- ted from animal intestines", Artificial Organs 6, No J. Aug 1981, p 236-60 Chemical Abstracts, Vol 108 (1988), abstract No 136432b, Nakamura, T, Adv. Blomater., 7 (Blomater.Clin.

PURTHER INFORMATION CONTINUED FACE THE SECOND EMEET A[] DESTEADUIQUE AMESS CTALFIN CIVINE MEET LORND RESSECHVEIT.

This international recent recent has not been employed to recent of sorting dates under Article 1703 (a) for the field I()). Communication of the communicat

Methods for treatment of the human or animal body by surgery or therapy, as well as diagnostic methods.

AT OBSERVATIONS WHIRE UNITY OF INVENTION IS FRUING .